## ⑲ 日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

# ⑩ 公開特許公報(A) 昭61-115916

⑤Int Cl.⁴

識別記号 庁内整理番号

○公開 昭和61年(1986)6月3日

C 08 F 232/08 (C 08 F 232/08 210:02) 8319--4 I

審査請求 未請求 発明の数 1 (全15頁)

③発明の名称 新重合体

②特 顧 昭59-236829

②出 願 昭59(1984)11月12日

砂発明者南 修治 大竹市御園1丁目2番5号 砂発明者堰滩 博一 大竹市御園1丁目2番7号

②発明者 梶浦 博 一 大竹市御園1丁目2番7号③出願人 三井石油化学工業株式 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

会社

⑩代理人 弁理士山口 和

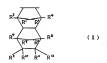
H 244 18

- 発明の名称 新重合体
- 2. 特許請求の範囲
- (1) (A) 下記一般式(I) で示される多環式モノマー 成分更に必要に応じてエチレンとからなる値合体であつて、

$$\begin{array}{c|c}
R^{3} & R^{7} & R^{9} \\
\hline
R^{2} & R^{2} & R^{8} \\
R^{4} & R^{8} & R^{12}
\end{array}$$

(ここでR<sup>1</sup> ~R<sup>12</sup> は水乗、アルキル艦又は ハロゲンであって各同一又は異なつていても よく、またR<sup>6</sup> 又はR<sup>10</sup> 又はR<sup>10</sup> とで、更にR<sup>6</sup> とび、 原<sup>10</sup> 及びR<sup>11</sup> 又はR<sup>12</sup> が水乗であって残酷が 取び成しないとない、R<sup>1</sup> ~R<sup>0</sup> のうち少 なくとも1個は水素以外の基である。)

- (B) エチレン/多環式モノマー成分 (モル比) が95/5~0/100、
- (C) 多環式モノマー成分単位が主として下記 一般式 (Ⅱ) で示す構造をとり、



- (D) 135 ℃、デカリン中で測定した極限粘度
  - (マ) が 0.005~20世/g、 で定義づけられる新爾会体。

(2) 更に共重合可能な第3モノマー成分を含む 特許請求の範囲第1項記載の新重合体。

(3) 第3モノマー成分が多環式モノマー成分単位の50モル%以下である特許請求の範囲第2

項記載の新重合体。

### 3. 発明の詳細な説明

# (産業上の利用分野)

本奈明は透明性に優れかつ耐熱性、耐熱老 化性、耐溶用性、耐溶剤性、防電特性及び削 性などの機械的性質のパランスのとれたが動 合体を提供することを目的とし、更に詳しく は下記の一般式で示される多理式モノマー成 分を構成単位の1つとする新重合体を提供す ることを目的とする。

(ここで $R^1 \sim R^{12}$  は水素、アルキル基又は ハロゲンであつて各間一又は異なつていても よく、また $R^0$  又は $R^0$  と $R^1$  又は  $R^1$  とは 正に現を形成していてもよい。更に $R^2$  又は  $R^0$  及び $R^1$  又は $R^2$  が水素であつて残塞が

リオレフィンの透明性改善には造核剤をを抵加して結晶視のはであか、若しくは急体を行つ の放射を止める方法が用いられるが、まってかいます。 効果は十分とは言い難い。むしろ造技剤のような 第3成分を添加することはポリオレフィンが本来 有している優れた様性質を損なう虞もあり、又急 冷は変更が大掛かり削性なども低下する虞がある。 (発明の目的)

をこて本出額人は、透明性を有しなから耐熱性 動無老化性、耐溶剤性、誘電特性、機械的性質の バランスのとれた合成組脂が得られないか研究を 重ねた結果、エチレンと特定の崇高なモノマー成 分すなわち1,4,5,8,20メタノ-1,2,3,4,4a,5,8,8a - オクタとドロナフタレン類(又はテトランクロ (4,4,0,1,25,1,700) ドデセン-3類ともいう:以下 DMO N類と略称する)との共重合体が目的を追 成できることを見い出し、特別配59-16995号にお いてその技術内容を開示した。

本発明は前記の出願において提案した技術の改

環を形成しないときは、 $R^1 \sim R^2$  のうち少なくとも 1 個は水素以外の基である。)

#### (従来技術)

適男性に優れた合成樹脂としては、ボリカーボネートやポリメタクリル酸メチルあるいるはボルナトレンテレフタレートなどが知られている性、大気はボリカーボネートは透男性と表に耐熱性、しかし後アルカリに対しては容易に侵されて耐熱といった場合を表しいう問題がある。ボリジラクリル酸くソーテル中で影響を起こすので耐溶剤は男子というに関係ないという問題がある。ポリジので耐熱性も低いという問題がある。ポリアチレアを耐熱性も低いという問題がある。ポリアチレアを制度を起こすので耐溶剤はアエテレーテレフタレートは耐熱性や機械的性質に変わるものの強酸やアルカリに弱く、加水分解を受け易いという問題がある。

一方、汎用樹脂として有名なポリオレフインは、 耐寒品性、耐溶剤性に優れ、また機械的性質に優 れたものが多いが、耐熱性の乏しいものが多く、 結晶性樹脂であるが故に透明性に劣る。一般にポ

# 良に関するものである。

# (問題を解決するための手段)

# すなわち本発明は、

- (A)前配一般式 (I) で示される多環式モノマ 一成分更に必要に応じてエチレンとからなる重 合体であつて、
- (B) エチレン/多環式モノマー成分 (モル比) が95/5~0/ 100、
- (C)多環式モノマー成分単位が主として下記一 般式 (Ⅱ)で示す構造をとり、

(D) 135 ℃、デカリン中で測定した極限粘度 (n) が0,005 ~20 dt/g、

で定義づけられる新重合体に関する。

#### [新策合体の概要]

本発明の新重合体は、実質的に多環式モノマー 成分又は多環式モノマー成分とエチレンとから構 成される。しかしながら本発明の目的を描わない 範囲で、他の共重合可能なモノマー成分をたとえ ば多環式モノマー成分単位の50モル%以下の範囲 で共命合させていてもかまわない。かかる井重合 可能なモノマーの具体例としては、たとえばプロ ピレン、1-ブテン、3-メチル-1-プテン、 1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテン、1-ヘキセン、1ーデセンなどの炭素原子数3以上の α-オレフイン、シクロペンテン、シクロヘキセ ン、3-メチルシクロヘキセンなどのシクロオレ フイン、スチレン、αーメチルスチレンなどのス チレンੂ、ノルボルネン、メチルノルボルネン、 エチルノルボルネン、イソプチルノルボルネンな どのノルボルネン額、2.3.3a.7a-テトラヒドロー 4.7-メタノ-18-インデン (一般式 (イ))、 3a.5.6.7a-テトラヒドロ-4.7- メタノ-18-インデ ン (一般式 (ロ) ) などの本条明の一般式 ( [ )

に含まれないエンドメチレン系化合物あるいは 1,4-ヘキサジエン、ジシクロペンタジエン、5-エチリデン-2-ノルボルネンなどのポリエンを 挙げることができる。





本発明において定義づけられる新重合体は、様 成モノマー成分の種類によつて、多理式モノマー 成分の単独置合体及び多理式モノマー成分とエチ レンとのランダム共重合体とに大きく分別できる が扱うなの方が精物性のバランスのとれた重合体 が組られるので好ましい。

本発明の重合体のエチレン/多環式モノマー成分の含有割合(モル比)は95/5から0/100である。このうち高分子量体で指物性のバランスが優れるには、90/10~10/90とくに85/15~ 20/80の影開が好ましい。

そして多環式モノマー成分は、重合体中において主として前記一般式(II)で示すような構造で

重合されている。多様式モノマー収分が主として 前記構造をとるところから、本発明の重合体の疾 素価は過常5以下、その多くのである。ま 未前記構造をとることは「BC - NMRによつても 裏付られる。したがつて化学的に安定な構造であ り、耐熱老化性に優れた重合体となる。

新置合体は、185でデカリン中で測定した極限 特徴(の)が0.005~204/gである。とくに硬 愛樹脂的用途に利用する場合には0.3~204/g とくに0.3~104/g、更には0.8~84/gが 評過である。またワックス的用途に利用する場合 には0.01~0.34/g未満、更には0.05~0.2 4/gが評過である。

新重合体の別の性質として、非晶性又は低結晶性好ましくは非晶性であることが掲げられる。したがつて透明性は良好である。一般にはX線による結晶化度が5%以下、好ましくは0%であり、示差走変型熱量が(DSC)で融点が観察されないものが多い。

新重合体の別の性質としてガラス転移温度及び

軟化温度が高いことが挙げられる。すなわち動的 結弾性測定計(DMA)によるガラス転移温度 (Tg)が適常80~ 210 で、多くが 100~ 190 での

範囲内に測定される。またTMA(Thermo、 mechanical Analyser: デユボン社製)によつて 荷重49g、石英針(直径 0.835ma)を用いて昇進 速度5 セノmaの条件下、針が 0.1mm侵入する温度 すなわち軟化速度が通常70~ 200で、多くが90~ 180 セの範囲内に測定される。

また新重合体の熱分解温度は、熱天びん(TG A:理学電機社製)を用いて窒素気流下で10 セ/eia の速度で昇温した減量開始温度を熱分解 温度とすると、通常 350~ 420 ℃、多くが 370~ 410 での範囲内にある。

新重合体の密度は、密度勾配管による方法 (A STM D 1505) で通常0.88~1.10g/d、その 多くが0.88~1.08プ diの範囲内にある。また思 坊率(ASTM D 542) は1.47~1.58、多くが 1.48~1.55の範囲にある。

新重合体の電気的性質として、ASTM D 150

による誘電率 (1 KHz) は 1.5~ 3.0、多くは 1.9~ 2.6、誘電正接は 1×10<sup>-3</sup>~5×10<sup>-5</sup>、多くは 5×10<sup>-4</sup>~8×10<sup>-5</sup>の範囲内にある。

新重合体の表面の硬さを示す尺度としての鉛筆 硬度 (JIS К 5401 ) は 3 B 以上 3 H 以下である。

#### (利用分野)

本発明の新盤合体の具体的な利用分野の一側を 示すと、その優れた物理的諸性質を生かして、版 分子量体の場合には温常合成のワックスで利用でき 分野すなわちロウソク用途、マツチ軸木合便羽 断か化剤、化成肥料運効化剤、層熱材、セラミツ のパインダーは、紙では対してで破壊・ケーブル の電気発絶縁が、中性別で破壊が上が刺、 連材発水利素、整料保護別、つや出し別、チクリト ロピー付き取、 動量・クレロンの恋便度付与羽、 カーボンイン本 ト機者剤、個滑馬のリースなどを挙げることがで ト機者剤、個滑用グリースなどを挙げることがで きる。また高分子量体の場合には、プラスチックレンズ、光デイスク、光ファイバー、ガラス窓用 遠等の光学分野、透明導電性ブイルム・シート、 液高表示蓋板、高周旋用回路蓋板、電気分野、注射 B にペット、アニマルゲージ等の医療、化学分 野、カメラボデイ、各種計器期ハウジング、プラ スチックの銀石、フイルム、シート、ヘルメットな ど種々の分野に利用できる。

#### (成形加工及び安定剤)

本発明の新重合体は同知の方法によって成形加 エされる。たとえば単軸押出機、ペント式押出機 エ本スクリユー押出機、円雄二本スクリユー押出 サルーダー、ブラティフィケーター、ミクス トルーダー、二軸コニカルスクリユー押出機、 足を取り、二軸コニカルスクリユーレス押 出機 などを用いて押出機が、対出成形、プロー成 形、図、を要に応いて押出成形、対出成形にお熱たつ ない、よの手を表して周知の接加利すなわら計画の でする、米安定を収、帯電防出、スクリファ列、アン

チブロツキング剤、防暴剤、滑剤、合成油、天然 油、無機および有機の充塡剤、染料、顔料などを 添加してもよい。

このような添加剤としては、たとえばフェノー ル系または硝黄系酸化防止剤が倒示である。フエ ノール系酸化防止剤としては、たとえば2.6-ジtert- ブチルーロークレゾール、ステアリル (3.3-ジメチルー4-ヒドロキシベンジル)チオ グリコレート、ステアリルー8- (4-ヒドロキ シ-3.5- ジ-tert-プチルフエノール) プロピオネ ート、ジステアリル-3.5-ジ-tert-ブチルー4-ヒドロキシベンジルホスホネート、2.4.6-トリス (3.5-ジ-tert-ブチルー 4-ヒドロキシベンジル チオ) -1,3,5- トリアジン、ジステアリル (4-ヒドロキシ-3-メチル-5-tert-ブチルベン ジル)マロネート、2,2-メチレンピス(4ーメチ ルー 6 - tert - ブチルフエノール)、4.4-メチレ ンピス (2.6-ジ-tert-ブチルフエノール)、2.2-メチレンピス (6-(1-メチルシクロヘキシル) p - クレゾール】、ピス〔3,5-ピス〔4 - ヒドロ

キシー3-tertープチルフエニル) ブチリックア シド) グリコールエステル、4.4-プチリデンビス (6-tert-ブチル-m-クレゾール)、1,1,3-トリス (2 - メチル- 4 - ヒドロキシ- 5 - tert ープチルフェニル) ブタン、ビス「9 - tert - プ チルー 4 - メチルー 6 - (2 - ヒドロキシー3 tert-ブチルー5-メチルベンジル) フェニル) テレフタレート、1,3,5-トリス(2,6-ジメチルー 3-ヒドロキシー4-tert-プチル)ベンジルイ ソシアヌレート、1,3,5-トリス (3,5-ジ-tert-ブ チルー 4 - ヒドロキシベンジル) -2.4.6- トリメ チルベンゼン、テトラキス(メチレン・3-(3.5-ジ-tert-プチルー4-ヒドロキシフエニル) プロピオネート)メタン、1,3,5-トリス(3,5-ジ -tert-プチルー4-ヒドロキシベンジル) イソシ アヌレート、1,3,5-トリス ( (3,5-ジ-tert-ブチ ルー4-ヒドロキシフエニル) プロピオニルオキ シエチル] イソシアヌレート、2-オクチルチオ -4.6- ジ (4-ヒドロキシ-3.5-ジ-tert-ブチル) フェノキシ-1.3.5- トリアジン、4.4-チオピス

### 特開昭61-115916 (5)

(6 - tert - ブチル - m - クレゾール) などのフェノール類及び4.4 プチリデンピス (2 - tert - ブチル - 5 - メチルフェノール) の炭酸オリゴエステル (例えば重合度2、3、4、5、6、7、8、9、10など) などの多価フェノール炭酸オリゴエステル類が挙げられる。

確実系能化防止剤としてはたとえばジラウリル 、ジミリスチルー、ジステアリルーなどのジア ルキルチオジプロピオネート及びプチルー、オク チルー、ラウリルー、ステアリルーなどのアルキ ルチオプロピオン酸の多価アルコール (例えばグ リセリン、トリメチロールエタン、トリメテロー ルプロパン、ペンタエリスリトール、トリスヒド ロキシイソシアヌレート) のエステル (例えばペ ンタエリスリトールテトララウリルチオプロピオ ネート) が挙げられる。

また別には含りン化合物を配合してもよく、た とえばトリオクチルホスファイト、トリラウリル ホスファイト、トリデシルホスファイト、オクチ ルージフエニルホスファイト、トリス (2,4-ジ

-tert-プチルフエニル) ホスフアイト、トリフエ ニルホスフアイト、トリス (プトキシエチル) ホ スフアイト、トリス (ノニルフエニル) ホスフア イト、ジステアリルペンタエリスリトールジホス フアイト、テトラ(トリデシル)-1,1,3- トリス (2-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキ シフエニル) ブタンジホスファイト、テトラ (Crz ~ Cir 配合アルキル-4.4- イソプロピリデンジフ エニルホスフアイト、テトラ (トリデシル) -4.4 プチリデンピス (3 - メチルー6 - tert - ブチ ルフエノール) ジホスファイト、トリス (3.5-ジ -tert-プチルー4 -ヒドロキシフエニル) ホスフ アイト、トリス(モノ・ジ混合ノニルフエニル) ホスファイト、水素化-4.4´- イソプロピリデンジ フエノールポリホスファイト、ピス (オクチルフ エニル) 、ピス (4,4-ブチリデンピス (3-メチ ルー6-tert-プチルフエノール) ) ・1.8-ヘキ サンジオールジホスフアイト、フェニル・4.4-イ ソプロピリデンジフェノール・ペンタエリスリト ールジホスファイト、ピス (2.4-ジ-tert-プチル

フェール) ペンタェリスリトールジネスファイト、 じス (2,6・ジ・tert-ブテルー 4 ーメチルフェニル) ペンタエリスリトールジネスファイト、トリス (4,4・イソプロピリデンピス (2 ー tert ーブテル フェノール) ] ネスファイト、フェニル・ジイソ デシルネスファイト、ジ (ノニルフェニル) ペン タエリスリトールジネスファイト、トリス (1,3 - アーステアロイルオキシイソアロピル) ネスファイト インーステアロイルオキシイソアロピル) ホスファイト、4,4・イソプロピリデンピス (2 - tert-ブ テルフエノール) ・ジ (ノニルフェニル) ネスファイト、9,10 - ジーとドロー9 - オキサー10 - ネスファフェナンスレンー10 - オキサー4 ド、テトラ エス (2,4・ジ・tert-ブチルフェニル) - 4,4・ビフェニレンジネスホナイトなどが挙げられる。

また6-ヒドロキンクロマン誘導体たとえばa、 β、r、8の各種トコフエロールやこれらの混合 切、2-(4-メチルーペンタ-3-エニル) 6-ヒドロキンクロマンの2.5-ジメチル置換体、 2.5.8-トリメチル置換体、2.5.7,8-チトラメチル 置換体、2.2.7-トリメチル-5-tertープチルー 6 - ヒドロキシクロマン、2.2.5-トリメチル-7
- tert-ブチル-6 - ヒドロキシクロマン、
2.2.5-トリメチル-6 - tert-ブチル-6 - ヒドロキシクロマン、2.2-ジメチル-5 - tert-ブチル-6 - ヒドロキシクロマン、2.2-ジメチル-5 - セドロキシクロマンなど、

#### また別には一般式

mxa1y (0m) 2x+3y-2z (A)  $z \cdot aHz0$  (ここでM idhs、Caまたは2n、A は水酸基以外の アニオン、x、y およびz は正数、a は 0 または 正数をあらわす)で示される復化合物、たとえば

- MgsAl2 (OH) 16 CO3 · 4H2O .
  MgsAl2 (OH) 20 CO3 · 5H2O .
- MgsAl- (OH):4CO3 4H-O.
- Mg,Al2 (OH) 22 (CO 3 )2 · 4H2O.
- Ms\_A1 2 (OH) 16 HPO 4 . 4H2O.
- Ca6A12 (OH) 16 CO3 · 4H2O.
- Zn4A1z (OH),4 CO3 · 4H2O,
- ZniAlz (OH) 16 SO 4 · 4H2O .
  MELAIZ (OH) 16 SO 4 · 4H2O .
- HB 6Å1 2 (OH) 12 CO 3・3H2O、などを配合してもよ

v.

また特表昭 55-501181号に開示されている 2 -ベンゾフラノン系化合物、たとえば 3 - フェニル - 2 - ベンゾフラノン、 3 - フェニル-5,7-ジー t - ブチルー 2 - ベンゾフラノンなどを配合して およい。

光安定剤としてはたとえば 2 ーヒドロキシー 4 ーメトキシペンプフエノン、2 ーヒドロキシー 4 ー ェ オタトキシペンプエノン・2・2 ージーヒドロキシー 4 ーメトキシペンプエノン・2・2 ージー ドロキシー 4 ーメトキシペンプフエノン 3 たった フェノン 3 たった フェーン 5 ー タロロペングトリアゾール、2 ー (2'ーヒドロキシ・3',5'・ジー tort-ブチルフエニル) - 5 ー タロロペンブトリアゾール、2 ー (2'ーヒドロキシ・5'ーメチルフエニル) ペングトリアゾール、2 ー (2'ーヒドロキシ・3',5'ージー tort-ブキルフエニル) ペングトリアゾール ス・フェール ペンゾトリアゾール 5 ー ステーフェールラリッシート、p - tort-ブチルフエニルサリッシート、p - tort-ブチルフエニルサリッフエニルサリッフエニルサリッフェールサリッシート

シレート、2.4-ジ-tert-ブチルフエニル-3.5- ジ -tert-プチルー 4 - ヒドロキシベンゾエート、ヘ キサデシル-3.5- ジ-tert-ブチルー 4 ーヒドロキ シベンゾエートなどのベンゾエート輯、2.2-チオ ピス (4 - tert-オクチルフェノール) Ni也。 ト)) - n - ブチルアミンNi、(3.5-ジ-tert-ブ チルー4-ヒドロキシベンジル)ホスホン酸モノ エチルエステルNi塩などのニツケル化合物類、α -シアノーβ-メチルーβ- (p-メトキシフエ ニル)アクリル酸メチルなどの置換アクリロニト リル額及び N'-2-メチルフエニル-N-2-エ トキシー5 - tart - ブチルフエニルシュウ酸ジア ミド、N-2-エチルフエニル-N'-2-エトキ シフエニルシユウ酸ジアミドなどのシユウ酸ジア ニリド類、ビス (2,2,8,6-テトラメチルー4ーピ ペリジン) セバシエート、ポリ ( { (6- (1.1. 3.3-テトラメチルブチル) イミノト -1.3.5 - トリ アジン-2,4- ジイル {4~ (2,2,8,8-テトラメチ

ルピペリジル) イミノト ヘキサメチレン) 、2-

(4-ヒドロキシ-2,2,8,6-テトラメチル-1-ビベリジル) エタノールとコハク酸ジメチルとの 縮合物などのヒンダードアミン化合物類が挙げら れる。

満剤としてはたとえばパラフインワツクス、ボ リエチレンワックス、ポリプロピレンワックスな どの脂肪族炭化水素類、カブリン類、ラウリン酸、 ミリスチン酸、パルミチン酸、マーガリン酸、ス テアリン酸、アラキジン酸、ベヘニン酸などの高 級脂肪酸類またはこれらの金属塩類、すなわちリ チウム塩、カルシウム塩、ナトリウム塩、マグネ シウム塩、カリウム塩など、バルミチルアルコー ル、セチルアルコール、ステアリルアルコールな との脂肪族アルコール類、カプロン酸アミド、カ プリル酸アミド、カプリン酸アミド、ラウリル酸 アミド、ミリスチン酸アミド、バルミチン酸アミ ド、ステアリン酸マミドなどの脂肪旋アミド類、 脂肪酸とアルコールとのエステル類、フルオロア ルキルカルボン酸またはその金属塩、フルオロア ルキルスルホン酸金属塩などのフツ素化合物類が

### 挙げられる。

充襲剤としては、ガラス繊維、銀又はアルミニウムコートガラス繊維、ステンレス規権、アルミこウム繊維、オテン酸カリウム繊維、炭素繊維なケラーの繊維、超高質性ポリエテレム繊維な皮の無限または育機の繊維状充壌剤、タルク、ルンウム、硫酸でグネシウム、ダラフアイト、エッケル、銀粉、瞬粉、カーポンブラック・銀コートガラスピーズ、アルミニウムフレーク、ステンレスフレース、エッケルコートグラファイトなどの粉末状、粒状、フレーク状の無機または有機の充壌剤が供えた。

### (他の重合体とのプレンド)

さらに本発明の新重合体は公知の種々の高分子 量又は低分子量の重合体と配合して使用すること も可能である。かかる重合体の例としては、

(イ) 1 個または2 個の不飽和結合を有する炭化 水素から誘導される重合体、

# 特開昭61-115916 (ア)

具体的にはポリオレフィンたとえば架橋構造を 有していてもよいポリエチレン、ポリプロピレン、 ポリイソブチレン、ポリメチルプチンン 1、ポリ 4 - メチルベンチン - 1、ポリプチン - 1、ポリ イソブレン、ポリブタジエン、ポリスチレン、

または前記の重合体を構造するモノマー同志の 共置合体たとえばエチレン・プロピレン夫輩合体、 プロピレン・プテン-1 + 業合体、プロピレン・ ペリプチレン共重合体、スチレン・イソプチレン 共重合体、スチレン・プタジエン共重合体、エチレンおよびプロピレンとジエンたとえばペキサジ エン、シクロペンタジエン、エチリデンノルギル ネンなどとの3元共富合体、

あるいはこれらの重合体のプレンド物、グラフト重合体、プロツク共重合など、

(ロ) ハロゲン含有ビニル重合体、

具体的にはポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリフツ化ビニル、ポリクロロプレン、塩素化ゴムなど、

(ハ) α, β-不飽和酸とその誘導体から誘導さ

れる重合体、

具体的にはポリアクリレート、ポリメタクリレート、ポリアクリルアミド、ポリアクリルアミド、ポリアクリロニトリル

または前紀の重合体を構成するモノマーとその 他の共重合可能なモノマーとの共重合体たたえば、 アクニロニトリル・ブタジエン・スチレン共重合 体、アクリロニトリル・スチレン共重合体、アク リロニトリル・スチレン・アクリル酸エステル共 響会など、

(二)不飽和アルコールおよびアミンまたはその アシル誘導体またはアセタールから誘導され た重合体、

具体的にはポリピニルアルコール、ポリ酢酸ビニル、ポリステアリン酸ピニル、ポリマション酸ピニル、ポリピニルブチラール、ポリアリルフタレート、ポリアリルメラミ、、

または前記重合体を構成するモノマーとその他 の共重合可能なモノマーとの共重合体たとえばエ

チレン・酢酸ビニル共重合体など、

(ホ) エポキシドから誘導された重合体、

具体的にはポリエチレンオキシドまたはビスグ シジルエーテルから誘導された重合体など、

(へ) ポリアセタール、

具体的にはポリオキシメチレン、ポリオキシエ チレン、コモノマーとしてエチレンオキシドを含 むようなポリオキシメチレンなど、

- (ト) ポリフエニレンオキシド、
- (チ) ポリカーポネート、
- (リ) ポリスルフオン、
- (ヌ) ポリウレタンおよび尿素樹脂、
- (ル) ジアミンおよびジカルボン酸およびノまた はアミノカルボン酸または相応するラクタム から誘導されたボリアミドおよびコポリアミ ド、

具体的にはナイロン 6、ナイロン66、ナイロン 11、ナイロン12など、

(ヲ) ジカルボン酸およびジアルコールおよび/またはオキシカルボン酸または相応するラク

トンから誘導されたポリエステル、

具体的にはポリエチレンテレフタレート、ポリ ブチレンテレフタレート、ポリ1,4-ジメチロール・ シクロヘキサンテレフタレートなど、

(ワ) アルデヒドとフエノール、尿素またはメラ

ミンから誘導された架橋構造を有した重合体、 具体的にはフェノール・ホルムアルデヒド樹脂、 販素・ホルムアルデヒド樹脂、メラミン・ホルム アルデヒド樹脂など。

(カ) アルキド樹脂.

具体的にはグリセリン・フタル酸樹脂など、

(ヨ) 飽和および不飽和ジカルポン酸と多価アルコールとのコポリエステルから誘導され、架橋剤としてビニル化合物を使用して得られる予飲和ポリエステル樹脂ならびにハロゲン含有改質相脂、

(タ) 天然重合体、

具体的にはセルロース、ゴム、蛋白質、

あるいはそれらの誘導体たとえば酢酸セルロース、プロピオン酸セルロース、セルロースエーチ

# 特開昭61-115916(8)

ルなど、

が例示できる。また合成ワックスとして用いる際 には公知の種々のワックスを混合してよいことは 勿給である。

更には本発明の新重合体の分子量の異なるもの 同志を混合してもよい。

## (モノマー成分)

本発明の新重合体を構成するモノマー成分としては、前述の一般式(I)で示される多環式モノマーあるいはエチレンが主体である。

多理式モノマー成分を表わす一般式においては、  $R^1$  ~  $R^{12}$  は水素、アルキル高すなわちメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ジチル、センチル、ローブチル等の額状アルキル、シクロペンチル、マクロペキンル等のシクロアルキル、あるいはフツ素、塩素、臭素、コウ素等のハロゲンであつて各同一又は異なつていてもよい。また $R^{12}$  又は  $R^{12}$  ~ とは  $R^{13}$  ~ とは  $R^{14}$  ~ に たえば一般式(  $\pi$ )、(  $\pi$ )

(ここで R<sup>1</sup> ~ R<sup>20</sup> は水素又はアルキル基であつ て各同一または異なつていてもよい。) などが例 示できる。

更に $\mathbb{R}^4$  又は $\mathbb{R}^6$  及び $\mathbb{R}^{11}$  又は $\mathbb{R}^{12}$  が水業であつて、残蓄が項を形成しないときすなわち $\mathbb{D}$ MのN頻適を採るときは $\mathbb{R}^1$  ~ $\mathbb{R}^9$  のうち少なくとも1 個は水素以外の蓄である。

かかる多環式モノマー成分の具体例としては、 次表 I の如きものを例示することができる。

化 学 式	化 合 物 名
Z CHI	5,10-ジメチルーテトランクロ (4,4,0,1 <sup>25</sup> ,1 <sup>4,6</sup> ) ドデセン- 3
CH, CH,	2,10-ジメチルーテトラシクロ(4,4,0,1 <sup>15</sup> ,1 <sup>84</sup> ) ドデセンー 3
CH, CH,	11.12-ジメチルーテトラシクロ (4,4,0,1 <sup>28</sup> ,1 <sup>800</sup> ) ドデセンー 3
CH, CH,	2.7.9·トリメチルーテトランクロ (4.4.0.1 <sup>25</sup> , 1 <sup>9,0</sup> ) ドデセンー 3
CH, Cz #5	9 - エチル-2,7-ジメチル-チトラシクロ (4,4,0,1 <sup>25</sup> ,1 <sup>94</sup> ) ドデセン- 3

8	- 1	()	-	4.)

化学	式	化	÷	60	名
CH CH	IzCH(CH)2	9 - イソプチリ (4.4.0, 1 <sup>25</sup> , 1 <sup>7</sup>			トラシクロ
CR, CR		9,11,12- + 9 2 (4,4,0,1 <sup>25</sup> ,1 <sup>2</sup>			
Cu cy c	Ec	9 - x + w-11 (4.4,0,1 <sup>25</sup> ,1 <sup>2,5</sup>			ラシクロ
CR, CR	2 GH (CH₂)2	9 - イゾブチル (4,4,0,1 <sup>2,5</sup> ,1 <sup>7,</sup>			テトラシクロ
CR, CH	•	5,8,9,10 - > } (4,4,0,1 <sup>26</sup> ,1 <sup>8,0</sup>			2 ti

#### 車 しつづき

化	孝	£	化	合	舯	8
		]"	ペンタシクロ ( - 4	6.5,1.1 <sup>14</sup> ,0	 ) <sup>1*1</sup> .0 <sup>†#</sup> ) ≺	ンタデセン
CH, CH		]	1.3-ジメチルーベンタデセンー		v (6.5,	1. I <sup>th</sup> . 0 <sup>27</sup> . 0 <sup>18</sup> )
CH,			1.6-ジメチルー ベンタデセンー		u (6.5,	1.1 <sup>14</sup> .0 <sup>27</sup> .0 <sup>54</sup> )
CH,	CH	]	14.15-ジメチルペンタデセンー		クロ (6,5	i. 1 . 1 <sup>14</sup> . 0 <sup>27</sup> . 0 <sup>5,6</sup> )
		),,	ペンタンクロ () - 4	5. 6. 1. 1 <sup>tt</sup> , 0	<sup>27</sup> , 0 <sup>8</sup> ጎ ~	++Ftv

化	学	式	ik	合	物	名
CH3 CH	1,	]	1.3-ジメチルー		п (6,6,	1, 1 <sup>8,6</sup> , 0 <sup>27</sup> , 0 <sup>8,4</sup> )
CH <sub>3</sub>			1,6-ジメチルー ヘキサデセンー		u (6,6,1	I, 1 <sup>24</sup> , 0 <sup>27</sup> , 0 <sup>14</sup> )
C H <sub>3</sub>	CIL	) .	15,16-ジメチル ヘキサデセンー		<b>Д</b> п (6,6	3, I, 1 <sup>2,6</sup> , 0 <sup>2,7</sup> , 0 <sup>3,46</sup> )

## (重合方法)

本発明の新重合体を製造するには、多環式モノ マー成分又は多環式モノマー成分とエチレンとを 周知のチーグラー系触媒により重合すればよい。

本発明において使用されるチーグラー系触媒と は、高活性触媒として知られているマグネシウム 化合物に阻持されたチタン化合物、あるいはパナ ジウム系化合物とアルキルアルミニウム系化合物 のような運元剤とよりなる触媒である。

マグネシウム化合物に阻特されたチタン化合物 としては、少なくともマグネシウム、チタンおよ いつロゲンを含有する複合体であり、マグネ共物な などの手段により密に接触せしめて得られるパケ などの手段には該複合体中に含有されるハロゲン /チタンのモル比が約4を越えるもので、常温に おけるペキナン洗浄手段でチタン化合物を実質的 に影難しないものをいう。

良好なる複合体は、ハロゲン/チタン (モル比) が約4を越え、好ましくは約5以上、さらに好ま しくは約8以上、マグネシウム/チタン (モル比) が約3以上、好ましくは約5ないし約50、複合体 電子供与体を含む場合は電子供与体/チタン (モル比)が約0.2ないし約6、好ましくは約 0.4 ないし約3、一層好ましくは約0.8ないし約 2 であつて、その比美面積が約3㎡/8以上、一 何好ましくは約40㎡/8以上、さらに好ましくは 約100㎡/8以上である。また、複合体のX線スペクトルが、出発マグネシウム化合物の知何にか かわらず非晶性を示すか、又はマグネシウムジハ ライドの遺常の市販品のそれに比べ、非常に非晶 化された状態にあることが望ましい。

複合体を製造する手段の例として、例えば特別 昭48-16986号、特開昭 50-108385号、特開昭 50-168590号、特開昭51-20297号、特開昭51-28189号、 特開昭51-28285号、特開昭 51-127185号、特開昭 51-136625 号、特開昭52-87489号、特開昭 52-100596号、特開昭 52-2104593号、特開昭 52-147688号、特開昭 53-2580号、1975年:1月21日付 イクリア特許出頭などに記載の手段を例示できる。

バナジウム化合物としては、VCl4、VBr4、VCl3、 VBrz 等のハロゲン化バナジウム、 VOC12、 VOBrz、 VOClo 、 VOBro等のオキシハロゲン化パナジウム あるいはVO (OR) にX z-m(ただしRは炭化水素基、X はハロゲン、0 < n ≤ 3) で示されるパナジウム 化合物を挙げることができる。これらの中では炭 化水素可溶性のバナジウム化合物とくにオキシハ ロゲン化パナジウム又はVO (OR)nXznでしめされ る化合物が好適である。前記VO (OR) mX t-m で示さ れる化合物においては、Rは脂肪族、脂環族又は 芳香族の炭化水業基であり、好ましくは脂肪族の 炭化水素基で炭素原子数1~20、とくには1~3 のものがよい。またnは0 < n ≤ 3、好ましくは 1 ≤ n ≤ 1.5の範囲である。このようなバナジウ ム化合物の例としては、VO (OCH2) Cl2、 VO (OCH3)2C1, VO (OCH3)3, VO (OC2H5 ) C12 , VO (OC2He ) LECILE . VO (OC2He )2C1.

VO (On-C4H9 ) Cl<sub>2</sub> , VO (On-C4H9 )<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> VO (OisoC4H0)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> , VO (OsecC4H0)<sub>2</sub>

VO(OCEIII)1,5C1.9 あるいはこれらの混合物など を挙げることができる。これらは VOC1,5とアルコ ールを反応させたり、あるいは VOC1,5 VO(OR), を反応させることによつて容易に得ることができ

チタン系触媒又はパナジウム系化合物と共に使用するアルキルアルミニウム化合物は、一般式 vall xim(ただし R i 放使化水 重蓋、 X i x ハロケルミニウム化合物は、たとえば・リアルキルアルミニウム・ジアルキルアルミニウム・バフルキルアルミニウム・ジアルキルアルミニウム・ジアルキルアルミニウム・ジアルキルアルミニウムシストイドあるいはこれらの任意の合物などを倒示することができる。

以上示した触媒系の中では、重合の行い易さの 面からパナジウム系化合物/アルキルアルミニウ ム化合物の系が好適である。この系を用いた場合 の両者の使用割合はAI/V(モル比)が1以上、

好ましくは30以下、とくに好ましくは $2\sim20$ の範囲にするとよい。

VO (OC: He )3 . VO (OC: He )1.5 Bri.5 .

VO (OC3H7)2C1, VO (OC3H7)3,

VO (OC3H7 ) Cl2 , VO (OC3H7 ), Cl, Cl, C

重合は炭化水素媒体中で行われる。たとえばへ キサン、ヘプタン、オクタン、灯油のような脂肪 炭炭化水素、シクロヘキサンのような脂環 蕨炭化 水素、ベンゼン、トルエン、キシレンのような方 奈族炭化水素を単独で又は混合して溶媒に用いる ことができる。

重合体は、パナジウム系化合物/アルキルアル ミニウム化合物の触線系を例にとれば、反応線体 中、前記パナジウム化合物が0.05~20ミリモル/ ミ、好ましくは 0.1~10ミリモル/ミの濃度にな るようにするのが好ましい。またアルキルアルミ ニウム化合物は、既に述べたように和I/V (モル 比)が1以上、好ましくは30以下、とくに好まし くは2~20となるように個壁される。

多環式モノマー成分とエチレンとのランダム共 重合体を製造する場合、 阿モノマー成分の反応媒 体中への仕込み量は目的とする共重合体の組成及 び反応媒体の種類や重合温度によつても異なるが、 一般に反応媒体中のエチレン/多環式モノマー成 分のモル比が1/100~100/1、好ましくは 1/50~50/1となるように調節される。

重合温度は-50~300℃、好ましくは-30~200℃、死生を発生力は一般には0~50kg/cd、好ましくは0~20kg/cdに保持される。また重合体の子量調整のため通宜、水素のような分子量調節剤を存在させることができる。

#### (実施例)

本発明の内容を好適な実施例でもつて以下に 説明するが、本発明はこれらの実施例に制限される ものではなく、その目的が損われない限り如何な な態様も採り得ることは勿論である。

## 実 施 例 1

充分乾燥した 500mlのセパラルフラスコに慢 律羽根、ガス吹込管、温度計及び滴下ロートを取 り付け充分窒素で置換した。

このフラスコにモレキユラーシープで殷水乾燥 したトルエン 250mlを入れた。

#### 特開昭61-115916 (12)

蜜素液通下フラスコに、麦1のアの化合物を 7.5 g、エチルアルミニウムセスキクロリドを 2.5 ミリモル、滴下ロートにジクロロエトキシオ キソバナジウムを0.25ミリモル加えた。

ガス吹込管を通して乾燥したエチレン20 ℓ/hr、 窒素40 ℓ/hrの混合ガスを10 ℃に制御したフラス コに10分間通した。

滴下ロートからジクロロエトキシオキソバナジ ウムを滴下して共重合反応を開始し、前配の混合 ガスを適しながら10℃で30分間共重合反応を行つ

共重合反応中の溶液は均一透明であり、共重合 体の折出は認められなかつた。

メタノール3■1を重合体溶液に添加して共重合 反応を停止した。

反応停止後の重合液を大量のメタノール中に投入して共産合体を折出させ、さらにアセトンで洗浄後、80℃で一昼夜真空乾燥し、共重合体 7.2g を得た。

<sup>13</sup>C-NMR分析で測定した共重合体のエチレ

ン組成は55モル%、 135セデカリン中で測定した 極限粘度 (v) は 2.1、ヨウ素価は 0.7であつた。

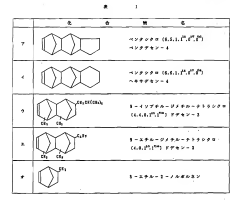
また、力学物件を測定するために、 230℃ hot press により 1 mm 又は 2 mm厚さのプレス成形シー トを作成した。これらのシートを用いて、X線回 折を行つたところ、結晶による散乱は観察されず、 結晶化度は0%であつた。また、透明性は、AS TM D 1003-52に準拠した震度 (ヘイズ) 計で1 ##シードについて測定したところ8%であつた。 曲げ弧性率及び曲げ降状強度は、2mm厚プレスシ ートを用い、ASTM D 790に準拠して測定した ところ、それぞれ 2.5×10kg/al、 850kg/alで あつた。ガラス転移温度Tgは、デスポン社製 Dynamic Mechanical Analyser (DMA) により、 福失職性率Bを5℃/min の昇温速度で測定し、 そのピーク温度から求めたところ 149でであつた。 さらに融点faは、デユボン社製 990タイプのDS Cにより10℃/min の昇温速度で-120 ℃~ 400 ての銃囲で測定したところ、融解曲線 (ピーク) は観察されなかつた。

電気的性質は、尖麻電気製制電体預測定装置で、 1 KHz にて測定したところ、頻電率 2.0、頻電正 候(tan 8) が 2.8×10 であった。さらに、 電温でプレス成形品を硫酸(97%)、アンモニア水(20%)、 アセトン、酢酸エチルなどに20時間使して外観を 観察したところ、色変化、透明性低下、変形、熔 線、クラック発生などの性状はまつたく見られな かつた。

また、軟化温度をTMA ( Dupon 社劃) によって測定したところ、 138 でであり、熱天杯による 熱分解温度 (減量開始温度) が 390 でであった。 苗度勾配管法による23 での密度は、 1,025 g / od、 アツベ照折針による照析率 n°は 1,536 であった。 さらに、表面便さの指標である鉛筆硬度は、Hで あった。

#### 実 施 例 2~7

実施例1においてモノマー成分を表1、共重合 条件を表2に記載した如く変える以外は同様な操 作を行い、妻3の結果を得た。尚、妻2、3には 実施例1の条件および結果を併記する。



#### \* 1 (7 7 \*

	化	合	物	名
ħ	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	7	ジメチルーペン (6.5.1, i <sup>3.6</sup> , 0 <sup>27</sup> ,	タンクロ ( <sup>08</sup> ), ベンタデセンー 4
+	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>		ジメチルーペン (6.6.1.1 <sup>16</sup> ,0 <sup>25</sup> ,	タシクロ ぴ <sup>™</sup> ) ヘキサデセンー 4

妻 2

	触	媒	モノマー	7 1	- F <u>=</u>	重合体温度	収 量
₽N	VO(OC <sub>2</sub> H <sub>6</sub> ) Cl <sub>2</sub>	A1 (C2 He)1.5 C11.5	エチレン	\$ 1	夏式モノマー	重合体温度 t	** #
	ミリモル	ミリモル	2 /hr	8		· ·	
実施例1	0.25	2.5	20	7	7.5	10	6.5
. 2	1	1	8	1	1	1	5.2
3	1	1	30	4	ı	ı	7.0
4	1	4	40	1	. 4	ı	7.8
5	1	1	10	4	1	1	4.8
6	1	1	20	1	1	1	6.0
7	1	ı	30	ı	1	1	6.9
8	1	1	20	,	1	. 1	5.8
9	1	1	1	I I	1	1	5.7
10	1	1	1	7/4	4.0/3.5	ı	6.0
11	1	1	1	<b>n</b>	7.5	1.	5.7
12	1	ı	1	+	1	ı	5.9
13	2.5	25 .	80	7	15	30	3.8
14	1	1	ŧ	1	1	1	3.7

- \* 1 NzのかわりにH を80 & / hr液温
- \* 2 Nz のかわりにH を 200 & / hr液道

表 3

_					T = =			1	
	(7)	エチレン組成	ヨウ素価	Tg	软化温度	În	Mc	熱 分 解	密度
	dt/g	mol/2	IA	(DMA) T	J (AMT)	(DSC) t	(X線) %	(TGA) t	g /cal
実施例1	2.1	55	0.7	149	138	_	0	390	1.025
2	1.7	45	0.5	171	160	_	0	394	1.026
3	2.3	63	1.0	128	120	-	0	395	1.024
4	3.0	72	0.8	100	91	_	0	383	1.020
5	1.6	49	0.9	160	151	-	0	380	1.026
6	2.0	60	0.8	139	· 126	_	0	386	1.022
7	2.9	67	1.0	118	108	_	0	385	1.020
8	2.3	65	1.0	130	121	_	0	379	1.018
9	1.9	63	0.9	133	122	_	0	381	1.015
10	2.2	57	0.7	140	136	_	0	375	1.024
11	1.9	61	0.5	129	120	_	0	380	1.021
12	2.3	59	1.1	138	131	_	0	374	1.022
13	0.10	59	0.9	137	128	_	0	370	1.021
14	0.07	57	0.8	140	129	_	0	372	1.021

\*3 メチルノボルネン 17mol%

\* 3 (0 7 4)

	屈 折 率	誘電車	绣電正接	曲げ弾性	曲计算伏光度	鉛筆強度	耐 重	品性	耐熔	剤 性
	nº	(130Ez)	(1KH2) ×10	(kg/dl) ×10	(kg/cd)		硫酸 97%	アンモニア20%	アセトン	酢酸エチル
実施例1	1.536	2.0	2.8	2.5	850	HB	0	0	0	0
2	1.539	1.9	2.5	2.7	1010	н	0	0	0	0
3	1.534	2.1	2.9	2.2	880	нв	0	0	0	0
4	1.530	2.2	3.0	1.9	680	В	0	0	0	0
5	1.537	2.4	3.6	2.8	690	н	0	0	0	0
6	1.533	1.9	3.3	2.3	810	нв	0	0	0	0
7	1.530	2.3	3.8	1.9	850	нв	0	0	0	0
8	1.524	2.1	3.5	2.2	770	нв	0	0	0	0
9	1.523	2.1	3.4	2.2	790	нв	0	0	0	0
10	1.535	2.4	4.1	2.3	880	нв	0	0	0	0
11	1.533	2.3	3.8	2.2	750	нв	0	0	0	0
12	1.534	2.3	3.9	2.5	900	нв	0	0	0	0
13	1.534	2.3	3.0	_	_	28	0	0	0	0
14	1.534	2.2	3.5	_	_	2 B	0	0_	0	0_

<sup>\*3</sup> メチルノボルネン 17mo1%

### (発明の効果)

本発明の新重合体は、以上述べて来たように、 従来金く知られていない構造及び組成を採ること によつて透明性、耐熱・化性、耐熱・化性、耐薬品性、 耐溶剤性、機械的性質のいずれもが高 いレベルを示し、その利用可能分野も削送したよ うに多佼に直るのであり、産業界に多大の利益を 持たらず。

> 出願人 三井石油化学工業株式会社 代理人 山 口 和